

#### ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



# DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 7:

A61K 45/06, 31/535, 31/465, 31/42

(11) Numéro de publication internationale:

**WO 00/45846** 

A1

(43) Date de publication internationale:

10 août 2000 (10.08.00)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/00193

(22) Date de dépôt international:

28 janvier 2000 (28.01.00)

(30) Données relatives à la priorité:

99/01144

2 février 1999 (02.02.99)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SANOFI-SYNTHELABO [FR/FR]; 174, France, F-75013 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CAILLE, Dominique [FR/FR]; 14, Sentier des Essarts, F-92190 Meudon (FR). GEORGE, Pascal [BE/FR]; 19, rue des Quatre Vents, F-78730 Saint-Arnoult-en-Yvelines (FR). JEGHAM, Samir [TN/FR]; 201, chemin de la Draille, F-34980 Montferrier-sur-Lez (FR). ROBINEAU, Pascale [FR/FR]; 271 bis, rue de Paris, F-91120 Palaiseau (FR). SCATTON, Bernard [FR/FR]; 8, Impasse du Paradou, F-91120 Villebon sur Yvette (FR). ZIVKOVIC, Branimir [FR/FR]; 6, allée de la Mare l'Oiseau, F-91190 Gif sur Yvette (FR).

(74) Mandataire: THOURET-LEMAITRE, Elisabeth; Sanofi-Synthelabo, 174, avenue de France, F-75013 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS CONTAINING NICOTINE OR A LIGAND OF NICOTINE RECEPTORS AND A MONAMINE OXYDASE INHIBITOR AND THEIR USE FOR TREATING TOBACCO WITHDRAWAL SYMPTOMS

(54) Titre: COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES CONTENANT DE LA NICOTINE OU UN LIGAND DES RECEPTEURS NICOTINIQUES ET UN INHIBITEUR DE LA MONAMINE OXYDASE ET LEUR APPLICATION DANS LE SEVRAGE **TABAGIQUE** 

#### (57) Abstract

The invention concerns novel pharmaceutical compositions containing nicotine or a ligand of nicotine receptors and a monamine oxydase inhibitor designed for treating tobacco withdrawal symptoms.

#### (57) Abrégé

Nouvelles compositions pharmaceutiques comprenant de la nicotine ou un ligand des récepteurs nicotiniques ainsi qu'un inhibiteur de la monoamine oxydase, destinées au sevrage tabagique.

# UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL AM AT AU AZ BB BB BB BB BB BC BB BC CC CC CC CM CC CC CC CC CC CC CC CC CC	Albanie Arménie Autriche Australie Azerbaïdjan Bosnie-Herzégovine Barbade Belgique Burkina Faso Bulgarie Bénin Brésil Bélarus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Chine Cuba République tchèque Allemagne Danemark Estonie	ES FI FR GA GB GE GH GN GR HU IE IL IS IT JP KE KG KP  KR LC LI LK LR	Espagne Finlande France Gabon Royaume-Uni Géorgie Ghana Guinée Grèce Hongrie Irlande Israël Islande Italie Japon Kenya Kirghizistan République populaire démocratique de Corée République de Corée Kazakstan Sainte-Lucie Licchtenstein Sri Lanka Libéria	LS LT LU LV MC MD MG MK MI MN MR NE NL NO NZ PL PT RO RU SD SE SG	Lesotho Lituanie Luxembourg Lettonie Monaco République de Moldova Madagascar Ex-République yougoslave de Macédoine Mali Mongolie Mauritanie Malawi Mexique Niger Pays-Bas Norvège Nouvelle-Zélande Pologne Portugal Roumanie Fédération de Russie Soudan Suède Singapour	SI SK SN SZ TD TG TJ TM TR TT UA UG US UZ VN YU ZW	Slovénie Slovaquie Sénégal Swaziland Tchad Togo Tadjikistan Turkménistan Turquie Trinité-et-Tobago Ukraine Ouganda Etats-Unis d'Amérique Ouzbékistan Viet Nam Yougoslavie Zimbabwe
---	---	---	---	---	--	--	--

1

COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES CONTENANT DE LA NICOTINE OU UN LIGAND DES RECEPTEURS NICOTINIQUES ET UN INHIBITEUR DE LA MONAMINE OXYDASE ET LEUR APPLICATION DANS LE SEVRAGE TABAGIQUE

5

La présente invention a pour objet une nouvelle composition pharmaceutique comprenant de la nicotine ou un ligand des récepteurs nicotinique destinée au sevrage tabagique.

La consommation de tabac est considérée comme un vrai 10 problème de santé publique, dans la mesure où le tabac est à l'origine de plusieurs maladies graves telles que les maladies cardio-vasculaires, respiratoires et certains types de cancer. L'administration de la nicotine ou d'un analogue tel que la lobéline par voie transdermique ou au 15 moyen de gomme à macher ou spray nasal par exemple, constitue un traitement de substitution à la consommation de tabac et par conséquent un outil de sevrage tabagique. Cependant, la prise de ce type de médication n'est pas 20 dénuée d'effets indésirables, en particulier, une élévation de la pression artérielle, de la fréquence cardiaque et des effets gastro-intestinaux. D'ailleurs, les composés disponibles sur le marché comme (Nikoban°, Bantron°, CiqArrest° et Nic-Fit°) par exemple sont souvent administrés 25 avec des antiacides pour éviter les effets gastrointestinaux indésirables.

La nicotine, comme d'autres substances d'origines diverses (alcool, cocaïne...), provoque une dépendance. Ces molécules agissent via des mécanismes primaires distincts conduisant à l'activation d'un mécanisme commun responsable du plaisir induit par leur consommation. Parmi les neurotransmetteurs du système nerveux central impliqués dans les phénomènes de dépendances, la dopamine joue un rôle majeur lié à son implication dans les comportements hédoniques.

Les inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO) - la monoamine oxydase étant un flavoenzyme impliqué dans le catabolisme des amines biogènes dont la dopamine - ont été

décrits comme potentiellement bénéfiques dans le traitement du sevrage tabagique (I. Berlin et coll., Clin. Pharmacol. Ther (1995), 58(4), 444-452).

Il est également connu par exemple, que les IMAO de type B sont potentiellement utiles dans ce type de traitement (voir Fowler et coll., Neuropharmacological actions of cigarette smoke : brain monoamine oxydase B (MAOB) inhibition. J.add.disease (1998), 17, 23-34 et Fowler et coll. Nature (1996), 379, 733-736).

De même, dans la demande de brevet WO95/28934,
l'utilisation des inhibiteurs de la monoamine oxydase A
pour le contrôle de la consommation tabagique, et en
particulier lors des états de manque, est décrite. En
augmentant la quantité de dopamine au niveau des centres du
plaisir localisés dans le système limbique, ces composés
pourraient en reproduire la sensation hédonique associée au
tabagisme et favoriser le sevrage tabagique.

Le brevet US 5,803,081 évoque la possibilité de réaliser une gomme à mâcher (chewing gum) contenant du tabac coupé

traité au propolis, à titre de réservoir pour une libération prolongée de nicotine, et éventuellement d'un inhibiteur de monoamine oxydase B tel que trouvé dans la fumée du tabac. Les avantages cités pour cette gommme à mâcher réside dans le prétraitement du tabac par le

propolis, permettant d'éviter des pics de libération de la nicotine tout en prolongeant la saveur de la gomme à mâcher. Toutefois, non seulement, la présence d'inhibiteur de la monoamine oxydase B n'y est pas décrite comme indispensable pour atteindre les avantages précités, mais encore augun inhibiteur de la monoamine oxydase.

encore aucun inhibiteur de la monoamine oxydase B n'est spécifiquement cité dans sa structure ni même dans son éventuel rôle dans cette gomme à mâcher. Par ailleurs, la gomme à mâcher elle-même n'est pas illustrée par un exemple de réalisation technique.

35

Le but de la présente invention est de fournir une composition pharmaceutique comprenant de la nicotine ou un ligand des récepteurs nicotiniques, utile dans le sevrage tabagique et dont les effets secondaires cardio-vasculaires

sont réduits.

La demanderesse a en effet pu mettre en évidence, de façon surprenante, que les effets secondaires subséquents à l'administration de nicotine ou un ligand des récepteurs nicotiniques peuvent être considérablement réduits grâce à la co-administration d'un inhibiteur de la monoamine oxydase.

10 L'invention a donc pour objet une composition pharmaceutique comprenant de la nicotine ou un ligand des récepteurs nicotiniques et un inhibiteur de la monoamine oxydase, utile pour le sevrage tabagique et dont les effets secondaires cardio-vasculaires sont réduits.

15

On entend par ligand des récepteurs nicotinique, dans le cadre de la présente invention, notamment les agonistes des récepteurs nicotiniques tels que la cytisine, la lobéline, l'ABT-418 (Abbott), l'épibatidine, le GTS-21, le AR-R17779

20 (AstraZeneca), le ABT-594 (Abbott), le ABT-089 (Abbott), mais aussi d'autres ligands des récepteurs nicotiniques tels que :

le AN-072 (Elan), l'eperisone (Eisai), le bromure de rapacuronium (Akzo Nobel), l'altinicline (Sibia), le

- 25 conantokin-G (Cognetix), le GW-280430 (Glaxo Wellcome), le
  RJR-2403 (Targacept), la galantamine, le SIB 1553 A
   (Sibia), le A-85380 (Abbott), la métanicotine, le RJR-2531
   (R.J. Reynolds Tobacco), le RJR-2557 (R.J. Reynolds
   Tobacco), le DBO-83 (universités de Florence et Milan), la
- 9-bromo-1,2,3,4,5,6-hexahydro-8H-1,5-méthanopyrido[1,2-a]
  [1,5]diazocin-8-one (Pfizer), la 11-fluoro-1,2,3,4,5,6-hexahydro-8H-1,5-méthanopyrido[1,2-a][1,5]diazocin-8-one (Pfizer), la 9-phényl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-8H-1,5-méthanopyrido[1,2-a][1,5]diazocin-8-one (Pfizer), la
- 9-benzyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-8H-1,5-méthanopyrido[1,2-a]
  [1,5]diazocin-8-one (Pfizer), la 9-acétyl-1,2,3,4,5,6hexahydro-8H-1,5-méthanopyrido[1,2-a][1,5]diazocin-8-one
  (Pfizer), la 9-(2-pyridyl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-8H-1,5méthanopyrido[1,2-a][1,5]diazocin-8-one (Pfizer),

```
9-(2,4-difluorophényl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-8H-1,5-
    méthanopyrido[1,2-a][1,5]diazocin-8-one (Pfizer), la
    9-(2-thiazolyl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-8H-1,5-
    méthanopyrido[1,2-a][1,5]diazocin-8-one (Pfizer),
 5 l'endo-6-(3-pyridyl)-2-azabicyclo[2.2.2]octane (Sumitomo
    Pharmaceuticals), l'endo-6-(5-pyrimidinyl)-2-
    azabicyclo[2.2.2]octane (Sumitomo Pharmaceuticals), le
    6-(5-bromo-3-pyridyl)-2-azabicyclo[2.2.2]oct-5-ène
    (Sumitomo Pharmaceuticals), le 6-(5-éthynyl-3-pyridyl)-
    2-azabicyclo[2.2.2]octane (Sumitomo Pharmaceuticals), le
10
    (\pm) -8-méthyl-3-(3-pyridyl)-8-azabicyclo[3.2.1]oct-2-ene
    (Neurosearch), le (\pm)-8-(benzyl)-3-(3-pyridyl)-8-
    azabicyclo[3.2.1]oct-2-ène (Neurosearch), le (\pm)-3-
    (6-chloro-3-pyridinyl)-8-méthyl-8-azabicyclo[3.2.1]oct-
15 2-ene (Neurosearch), le (±)-3-(8-méthyl-8-
    azabicyclo[3.2.1]oct-2-en-3-yl)aniline (Neurosearch), la
    spiro[1,3-benzodioxole-2,3'-quinuclidine] (Neurosearch), la
    5-méthylspiro[1,3-benzodioxole-2,3'-quinuclidine]
    (Neurosearch), la 5-tert-butylspiro[1,3-benzodioxole-
   2,3'-quinuclidine] (Neurosearch), la (\pm)-3-(5-méthoxy-
20
    3-pyridinyl)-9-azabicyclo[3.3.1]non-2-ène (Neurosearch), la
    (\pm) -3-(5-méthoxy-3-pyridinyl)-9-méthyl-9-
    azabicyclo[3.3.1]non-2-ène (Neurosearch), la (\pm)-3-(9-
    méthyl-9-azabicyclo[3.3.1]non-2-èn-3-yl)phénylamine
   (Neurosearch), le (\pm)-3-(3-pyridinyl)-9-
25
    azabicyclo[3.3.1]non-2-ène (Neurosearch), la
    (\pm) -9-méthyl-3-(3-pyridinyl)-9-azabicyclo[3.3.1]non-2-ène
    (Neurosearch), le spiro[1-azabicyclo[2.2.2]octane-
   3-2'(3'H)-furo[2,3-b]pyridine]7'-oxide (AstraZeneca), la
  1-(6-chloro-5-méthoxypyridin-3-yl)perhydro-1,4-diazépine
   (Neurosearch), la 1-(5-méthoxypyridine-3-yl)perhydro-
   1,4-diazépine (Neurosearch), la 1-(5-méthoxypyridin-3-
   yl)perhydro-1,5-diazocine (Neurosearch), la
   3-(perhydro-1,4-diazépin-1-yl)quinoline (Neurosearch), la
   1-(6-bromopyridin-3-yl)perhydro-1,4-diazépine
   (Neurosearch), la 1-(5-propoxypyridin-3-yl)perhydro-1,4-
   diazépine (Neurosearch), la
   4-(3-pyridinyloxy)perhydroazépine (Neurosearch), la
   2-méthyl-1,2,3,5,6,7,8,9-octahydro-5,9-méthanopyrrolo
```

[3,4-h][3]benzazépine-1,3-dione (Pfizer), la 1,3-diméthyl-1,2,3,5,6,7,8,9-octahydro-5,9-méthanoimidazo [4,5-h][3]benzazépin-2-one (Pfizer), la 1,2,3,5,6,7,8,9-octahydro-5,9-méthanopyrrolo[3,4-h][3] 5 benzazépine-1,3-dione (Pfizer), la 7,8-difluoro-2,3,4,5tétrahydro-1H-1,5-méthano-3-benzazépine (Pfizer), le 8-éthynyl-2,3,4,5-tétrahydro-1H-1,5-méthano-3-benzazépine-7 -carbonitrile (Pfizer), la 7-chloro-8-(trifluorométhyl)-2,3,4,5-tétrahydro-1H-1,5-méthano-3-benzazépine (Pfizer), le 8-(trifluorométhyl)-2,3,4,5-tétrahydro-1H-1,5-10 méthano-3-benzazépine-7-carbonitrile (Pfizer), ainsi que ceux décrits : - dans la demande de brevet WO98/42713, c'est à dire les dérivés de 2,3-dihydrofuro[3,2-b]pyridine et plus 15 particulièrement les composés (R,R), (S,S), (R,S) et (S,R) de la 2-pyrrolidin-2-yl-2,3-dihydrofuro[3,2-b]pyridine et, - dans la demande de brevet WO99/02517, c'est à dire les dérivés de 6,7-dihydro-5H-2-pyrindine et plus particulièrement les composés (R,R), (S,S), (R,S) et (S,R)20 de la 6-pyrrolidin-2-yl-6,7-dihydro-5H-2-pyridine - les composés décrits dans la demande de brevet

de la 6-pyrrolidin-2-yl-6,7-dihydro-5H-2-pyridine - les composés décrits dans la demande de brevet PCT/FR99/02974 utiles dans le traitement ou la prévention des désordres liés à un dysfonctionnement des récépteurs nicotiniques, notamment au niveau du système nerveux 25 central ou du système gastrointestinal (par exemple les

altérations cognitives, schizophrénie, dépression, douleur...), répondant à la formule générale (I)

30

35

dans laquelle

l'un des symboles X, Y et Z représente un atome d'azote, un autre représente un groupe de formule  $C-R_3$  et le troisième représente un atome d'azote ou un groupe de formule  $C-R_4$ ,

 $R_3$  et  $R_4$  représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe trifluorométhyle, cyano, hydroxy,  $(C_1-C_6)$  alkyle ou  $(C_1-C_6)$  alcoxy,

- Solution  $R_1$  et  $R_2$  représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe trifluorométhyle, cyano, hydroxy,  $(C_1-C_6)$  alkyle,  $(C_1-C_6)$  alcoxy, ou phényle éventuellement substitué par un ou deux atomes d'halogènes, par un ou deux groupes trifluoro-
- méthyle, par un groupe cyano, par un groupe nitro, par un groupe hydroxy, par un groupe  $(C_1-C_6)$  alkyle, par un ou deux groupes  $(C_1-C_6)$  alcoxy, par un groupe méthylènedioxy, par un groupe acétyle, par un groupe trifluorométhoxy ou par un groupe méthylthio,
- 15 R représente un atome d'hydrogène ou un groupe  $(C_1-C_6)$  alkyle,

étant toutefois exclus les composés de formule générale (I) dans laquelle X représente un groupe de formule CH, Y et Z représentent chacun un atome d'azote, et  $R_1$  ou  $R_2$  ne

- représente pas un groupe phényle éventuellement substitué,
   les composés décrits dans la demande de brevet
  PCT/FR99/02975, également utiles dans le traitement ou la
  prévention des désordres liés à un dysfonctionnement des
  récépteurs nicotiniques, notamment au niveau du système
- 25 nerveux central ou du système gastrointestinal, répondant à la formule générale (I)

$$\begin{array}{c|c}
R_2 \\
\hline
N_1 \\
\hline
N_4 \\
X
\end{array}$$
(I)

30

dans laquelle

l'un des symboles X, Y et Z représente un atome d'azote, un autre représente un groupe de formule  $C-R_3$  et le troisième

représente un atome d'azote ou un groupe de formule C-R<sub>4</sub>,
R<sub>3</sub> et R<sub>4</sub> représentent chacun, indépendamment l'un de
l'autre, un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un
groupe trifluorométhyle, cyano, hydroxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alkyle
ou (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alcoxy,

WO 00/45846 PCT/FR00/00193

R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe trifluorométhyle, cyano, hydroxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>) alkyle, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>) alcoxy, ou phényle éventuellement substitué par un atome d'halogène, par un ou deux groupes trifluorométhyle, par un groupe cyano, par un groupe nitro, par un groupe hydroxy, par un groupe (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>) alkyle, par un groupe (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>) alcoxy, par un groupe acétyle, par un groupe méthylènedioxy, par un groupe trifluorométhoxy, par un groupe méthylthio ou par un groupe phényle.

7

Parmi les ligands des récepteurs nicotiniques, on préfère les agonistes.

15 Grâce à la composition selon la présente invention, l'augmentation de la pression artérielle et de la fréquence cardiaque est minimisée. La composition assure une plus grande sécurité et une meilleure tolérance et donc une meilleure compliance du traitement pour le patient.

20

Par ailleurs, l'association d'un inhibiteur de la monoamine oxydase A réversible ou A,B mixte réversible ou bien B réversible ou irréversible, avec la nicotine ou un ligand des récepteurs nicotiniques peut avoir un effet

amplificateur des effets bénéfiques de la nicotine par exemple la sensation de plaisir, l'amélioration de l'humeur, l'amélioration des performances psychomotrices et cognitives tout en réduisant les effets secondaires, notamment cardio-vasculaires.

30

Dans le cadre de la présente invention, on préfère les compositions comprenant la nicotine ou un ligand des récepteurs nicotiniques et un inhibiteur réversible de la monoamine oxydase.

35

Dans le cadre de la présente invention, l'inhibiteur de la monoamine oxydase peut être un inhibiteur de la monoamine oxydase A réversible, un inhibiteur de la monoamine oxydase B réversible ou irréversible ou un inhibiteur de la

monoamine oxydase A,B mixte réversible.

Plus particulièrement à titre d'IMAO A réversible on peut citer : la béfloxatone, le moclobémide, la brofaromine, la phénoxathine, l'esuprone, le befol, le RS 8359 (Sankyo), le 5 T794 (Tanabé), le KP 9 (Krenitsky, USA), le E 2011 (Eisai), la toloxatone, le pirlindole, l'amiflamine, la

la toloxatone, le pirlindole, l'amiflamine, la sercloremine, la bazinaprine,

A titre d'IMAO B réversible on peut citer : le lazabemide, le milacémide, la caroxazone, l'IFO,

10 A titre d'IMAO B irréversible on peut citer : le L-deprényl, la mofégiline, la rasagéline, la pargyline.

A titre d'IMAO on peut encore citer les composés décrits :

- dans la demande de brevet WO96/38444, c'est à dire des
- dérivés d'oxazolidin-2-one et par exemple la
  (S)-5-méthoxyméthyl-3-[6-(4,4,4-trifluorobutoxy)-1,2benzisoxazol-3-yl]oxazolidin-2-one,
  - dans la demande de brevet EP 0 699 680, c'est à dire des dérivés de 3,3a,4,5-tétrahydro-1H-oxazolo[3,4-a]quinoléin-
- 1-one et par exemple la [3(S),3a(S)]-3-méthoxyméthyl-7-(4,4,4-trifluoro-3(R)-hydroxybutoxy)-3,3a,4,5-tétrahydro-1H-oxazolo[3,4-a]quinoléin-1-one et la [3(S),3a(S)]-3-méthoxyméthyl-7-[4,4,4-trifluorobutoxy]-3,3a,4,5-tétrahydro-1H-oxazolo[3,4-a]quinoléine-1-one,
- 25 dans la demande de brevet WO97/13768, c'est à dire des dérivés d'oxazolidin-2-one et par exemple la (R)-5-(méthoxyméthyl)-3-[6-(4,4,4-trifluorobutoxy) benzofuran-3-yl]oxazolidin-2-one et la (R)-5-méthoxyméthyl-3-(6-cyclopropylméthoxybenzofuran-3-yl)oxazolidin-2-one,
- dans la demande de brevet WO97/17347, c'est à dire des composés dérivés d'oxazolidin-2-one et par exemple la (-)3-[2-(3,3,3-trifluoropropyl)-3,4-dihydro-2H-1-benzopyran-6-yl]-5(R)-méthoxyméthyloxazolidin-2-one et la 3-[2-(3,3,3-trifluoropropyl)-2,3-dihydrobenzofuran-5-yl]-
- 5(R)-méthoxyméthyloxazolidin-2-one,
  dans la demande de brevet WO97/17346, c'est à dire des composés dérivés de 3-(benzofuran-5-yl)oxazolidin-2-one et par exemple la 3-[2-(3,3,3-trifluoropropyl)benzofuran-5-yl]-5(S)-méthoxyméthyloxazolidin-2-one, la

3-(2-propylbenzofuran-5-yl)-5(R)-méthoxyméthyloxazolidin-2-one et la 3-(2-phénylbenzofuran-5-yl)-5(S)méthoxyméthyloxazolidin-2-one,

- dans la demande de brevet EP 0 655 445, c'est à dire des
5 dérivés de 1,3,4-oxadiazol-2(3H)-one et par exemple la
5-[4-(4,4,4-trifluorobutoxy)phényl]-3-(2-méthoxyéthyl)1,3,4-oxadiazol-2(3H)-one.

La béfloxatone et la moclobémide sont tout particulièrement préférés à titre d'inhibiteur de la monoamine oxydase A réversible ainsi que la (-)3-[2-(3,3,3-trifluoropropyl)-3,4-dihydro-2H-1-benzopyran-6-yl]-5(R)-méthoxyméthyloxazolidin-2-one.

La (S)-5-méthoxyméthyl-3-[6-(4,4,4-trifluorobutoxy)-1,2benzisoxazol-3-yl]oxazolidin-2-one est tout particulièrement préféré à titre d'inhibiteur de la monoamine oxydase B réversible.

La [3(S), 3a(S)]-3-méthoxyméthyl-7-[4,4,4-trifluorobutoxy]-3,3a,4,5-tétrahydro-1H-oxazolo[3,4-a]quinoléine-1-one est

20 tout particulièrement préféré à titre d'inhibiteur de la monamine oxydase A,B mixte réversible, ainsi que la (R)-5-(méthoxyméthyl)-3-[6-(4,4,4-trifluorobutoxy) benzofuran-3-yl]oxazolidin-2-one et la (R)-5-méthoxyméthyl-3-(6-cyclopropylméthoxybenzofuran-3-yl)oxazolidin-2-one.

25

Parmi les différentes classes d'IMAO citées, on préférera, pour les compositions selon la présente invention, les IMAO A et A,B mixtes réversibles.

30 Un autre objet de la présente invention consiste en une composition pharmaceutique comprenant de la nicotine ou ligand des récepteurs nicotiniques et un inhibiteur de la monoamine oxydase comme produit de combinaison pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps destiné au sevrage tabagique.

On entend par "utilisation simultanée" l'administration des composés de la composition selon l'invention compris dans une seule et même forme pharmaceutique.

On entend par "utilisation séparée" l'administration, en même temps, des deux composés de la composition selon l'invention chacun compris dans une forme pharmaceutique distincte.

On entend par "utilisation étalée dans le temps"
l'administration successive, du premier composé de la
composition selon l'invention, compris dans une forme
pharmaceutique, puis, du deuxième composé de la composition
selon l'invention, compris dans une forme pharmaceutique
distincte.

Dans le cas de cette "utilisation étalée dans le temps", le laps de temps écoulé entre l'administration du premier composé de la composition selon l'invention et

l'administration du deuxième composé de la même composition selon l'invention n'excède généralement pas 24 heures.

Les formes pharmaceutiques, comprenant soit un seul des composés constitutifs de la composition selon l'invention soit l'association des deux composés, qui peuvent être mises en oeuvre dans les différents types d'utilisations décrites ci-dessus, peuvent par exemple être appropriées à l'administration orale, nasale, parentérale ou transdermique.

25

Aussi, dans le cas d'une "utilisation séparée" et d'une "utilisation étalée dans le temps", les deux formes pharmaceutiques distinctes peuvent être destinées à la même voie d'administration ou à une voie d'administration

30 différente (orale et transdermique ou orale et nasale ou parentérale et transdermique etc).

Toutes ces formes pharmaceutiques font également partie de l'invention.

35

Parmi les formes pharmaceutiques adaptées à l'administration orale, on peut citer les comprimés, gélules, pilules et les gommes à mâcher à libération immédiate ou prolongée.

WO 00/45846 PCT/FR00/00193

Pour l'administration parentérale, les formes galéniques telles que suspensions ou solutions injectables conviennent.

11

La composition selon l'invention peut alors être administrée en une dose journalière unique ou en doses journalières fractionnées. Dans ce dernier cas la composition peut être administrée en 2 à 3 prises par jour.

Les timbres transdermiques ou patchs sont par exemple 10 adaptés pour l'administration transdermique. Pour l'administration locale, des gels ou émulsions sont également adaptés.

On préfère particulièrement le patch ou timbre transdermique qui permet une administration lente et

15 régulière pour l'un au moins des deux composés de l'association. L'autonomie du patient vis-à-vis de son traitement est ainsi favorisée.

Le patch permet d'obtenir une libération de la composition qui peut durer entre 8 et 72 heures.

20

25

Les compositions pharmaceutiques appropriées à être mises en oeuvre dans un patch ou timbre transdermique peuvent se présenter sous forme de gel, de pommade, de solution, de crème ou d'émulsion. Elles peuvent être préparées selon les procédés conventionnels pour l'homme du métier.

Les compositions peuvent encore être formulées sous forme de spray nasal, spray pulmonaire ou suppositoire.

- De manière préférée l'un au moins des deux composants de l'association est administrée par voie transdermique, par exemple par patch ou timbre transdermique. On pourra par exemple administrer l'IMAO par voie orale et la nicotine ou le ligand des récepteurs nicotiniques par patch ou bien
- 1'inverse ou bien l'IMAO et la nicotine ou le ligand des récepteurs nicotiniques tous les deux par patch ou timbre transdermique.

Habituellement les compositions pharmaceutiques selon la

présente invention sont dosées pour permettre une administration journalière de 2 à 20 mg de nicotine ou de ligand des récepteurs nicotiniques et de 1 à 20 mg d'inhibiteur de la monoamine oxydase.

5

10

Enfin, la présente invention a aussi pour objet l'utilisation de nicotine ou un ligand des récepteurs nicotiniques et d'un inhibiteur de la monoamine oxydase pour la fabrication d'un médicament destiné au sevrage tabagique.

L'effet de l'association d'un inhibiteur de la monoamine oxydase à la nicotine sur la pression artérielle moyenne et sur la fréquence cardiaque a fait l'objet d'une étude qui a mis en évidence l'intérêt de cette association dans le sevrage tabagique.

### MATERIEL ET METHODES

20

L'étude a été réalisée sur des rats mâles de souche Sprague-Dawley pesant de 277 à 345 g le jour du traitement.

On met en suspension dans un véhicule (Tween 80 0,5% w/v, méthylcellulose 0,5% w/v dans l'eau pour préparation injectable) de la béfloxatone ou du moclobémide.

On met en solution dans l'eau de la nicotine pour une préparation injectable.

# 30 <u>Schéma expérimental</u>

Les animaux ont subi, sous anesthésie générale par injection intrapéritonéale de kétamine (116 mg/kg i.p.), un cathétérisme de la carotide et de la veine jugulaire avec extériorisation des cathéters en région dorso-scapulaire. Le jour suivant l'implantation, les animaux ont été connectés à des appareils de mesure permettant l'enregistrement en continu de la pression artérielle et de la fréquence cardiaque.

Après une période de stabilisation de 30 minutes environ, les animaux ont reçu le traitement par voie orale, puis 45 minutes plus tard, trois doses croissantes de nicotine, administrées par voie intraveineuse à 5 minutes

5 d'intervalle.

Les animaux ont ensuite été euthanasiés par injection intra-cardiaque de Doléthal.

#### Traitement

10

Deux groupes d'animaux ont été constitués (n=7/groupe). L'un a été traité avec la béfloxatone à la dose de 1 mg/kg p.o., sous un volume de 5 ml/kg. L'autre groupe a reçu dans les mêmes conditions un volume équivalent de véhicule.

- D'autre part, deux autres groupes d'animaux ont été constitués (n=6/groupe). L'un a été traité avec le moclobémide à la dose de 10 mg/kg p.o., soit un volume de 5 ml/kg. L'autre a reçu dans ces mêmes conditions un volume équivalent de véhicule.
- 20 Chaque animal a reçu la nicotine aux doses de 30, 50 et 100  $\mu$ g/kg, successivement, sous forme de bolus intraveineux sur 30 secondes environ.

## Paramètres mesurés

25

La pression artérielle moyenne et la fréquence cardiaque ont été mesurées avant traitement, avant chaque administration de nicotine, ainsi qu'à l'acmé de l'effet de ces administrations.

30

### Expression des résultats

L'homogénéité des valeurs de base (pour la pression artérielle moyenne et la fréquence cardiaque) entre les groupes avant chaque administration (traitement ou nicotine) a été vérifiée par une analyse de variance à 2 facteurs (groupe x temps) avec mesures répétées sur le temps.

Les valeurs obtenues avant traitement, avant la première injection de nicotine et à l'acmé de l'effet de chaque dose de nicotine ont été relevées et présentées sous forme de moyennes ± ESM.

5 Les groupes traités avec la béfloxatone et le moclobémide ont été comparés aux groupes témoins respectifs par une analyse de variance à 2 facteurs (groupe x dose de nicotine) avec mesures répétées sur la dose de nicotine, suivie d'un test de Dunnett à niveau fixé de dose de 10 nicotine.

# RESULTATS ET CONCLUSIONS

Dans ces conditions expérimentales, la nicotine provoque 15 chez les animaux témoins une élévation de la pression artérielle moyenne et une légère augmentation de la fréquence cardiaque.

La béfloxatone à 1 mg/kg p.o. et le moclobémide à 10 mg/kg p.o. réduisent les augmentations de pression artérielle et de fréquence cardiaque induites, entre 45 min et 60 min après le traitement, par des administrations intraveineuses de nicotine. (TAB.1 à 4).

TAB.1 : Pression artérielle moyenne (mm Hg), rat vigile

Traitement	avant	avant nicotine	nicotine	nicotine	nicotine
	traitement		30 µg/kg	50 µg/kg	100 µg/kg
véhicule	101,1±2,1	100,4±2,9	122,3±5,3	123,1±5,6	132,9±6,2
(n=7)					
Béfloxatone	105,2±4,0	97,8±3,7	108,2±2,6*	110,5±2,3*	120,2±2,5*
(n=7)					

TAB.2 : Fréquence cardiaque (battements/min), rat vigile

Traitement	avant	avant nicotine	nicotine	nicotine	nicotine
	traitement		30 µg/kg	50 µg/kg	100 µg/kg
véhicule	414±13	386±11	426±14	436±18	457±18
(n=7)					
béfloxatone	397±13	368±18	399±12	390 <del>1</del> 9*	399±8**
(n=7)					

TAB.3 : Pression artérielle moyenne (mm Hg), rat vigile

	•	ř			
Traitement	avant	avant nicotine	nicotine	nicotine	nicotine
	traitement		30 µg/kg	50 µg/kg	100 µg/kg
véhicule	113,7±3,3	114,2±4,0	138,7±5,7	133,3±5,4	150,3±5,8
(n=6)					
Moclobémide	105,7±2,3	99,8±2,6	111,8±2,6***	113,7±3,3*	123,9±3,9***
(n=6)	NS	SN			

TAB.4 : Fréquence cardiaque (battements/min), rat vigile

	•				
Traitement	avant	avant nicotine	nicotine	nicotine	nicotine
	traitement		30 µg/kg	50 µg/kg	100 ug/kg
véhicule	430±36	410±21	470±20	467+15	470+21
(n=6)					{ } -  }
Moclobémide	430±11	383±17	412±25	410+27	438+25
(n=6)	NS	NS	SN	NS	SN

moyenne ± ESM

NS : non significativement différent du groupe véhicule (P>0,05, test de Dunnett après analyse de variance à deux facteurs avec mesures répétées)

\* : significativement différent du groupe véhicule (P≤0,05, test de Dunnett après analyse de variance à 2 facteurs avec mesures répétées)

\*\* : significativement différent du groupe véhicule (P<0,01, test de Dunnett après analyse de variance à 2 facteurs avec mesures répétées)

\*\*\* : significativement différent du groupe véhicule (Ps0,001, test de Dunnett après analyse de variance à 2 facteurs avec mesures répétées)

# EXEMPLES DE COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES

Exemple 1 : comprimé contenant de la béfloxatone et patch transdermique contenant de la nicotine

5

On fabrique des comprimés contenant 10 mg de béfloxatone selon la composition suivante

	béfloxatone	5,0	ક
10	lactose 150 mesh	66,0	용
	cellulose microcristalline	20,0	ક
	povidone	4,0	ક
	crospovidone	4,0	ક
	stéarate de magnesium	1,0	용

15

20

Les cinq premiers composants sont mélangés, granulés avec de l'eau, séchés et calibrés. Les granulés sont ensuite mélangés au stéarate de magnésium et compressés pour former des comprimés de 200 mg en masse, à l'aide d'une presse rotative.

On prépare un patch transdermique d'une surface de 20 cm<sup>2</sup> capable de libérer 14 mg en 24 heures selon la composition suivante :

25

30

Couche matricielle :

- S(-)nicotine 35 mg
- polymère acrylique Duro-Tak 387-2353
- promoteur d'absorption triglycéride Miglyol 812
- copolymère méthacrylique Eudragit E100

Couche support :

- film polyester (Paratex III/40)

Couche adhésive :

- polymère acrylique auto-adhésif Duro-Tak 387-2353
- promoteur d'absorption triglycéride Miglyol 812

Exemple 2 : Comprimé bicouche contenant de la béfloxatone et de la nicotine

35

Les granulés sont préparés par granulation humide selon les compositions suivantes :

	GRANULE 1				
5	béfloxatone			5	કૃ
	lactose 150 mesh			66	કૃ
	cellulose microcristalline			20	, %
	povidone			4	્
	crospovidone			4	용
10	stéarate de magnésium				ક
	GRANULE 2 nicotine polacrylix	gan	<b>5</b> % ~		
	lactose 150 mesh	qsp	5% nic		
15	cellulose microcristalline		qsp		
13				20	용
	povidone			4	<del>ુ</del>
	hydroxypropylméthylcellulose			25	ક
	stéarate de magnesium			1	왕

20

Les cinq premiers composants de chaque granulé sont mélangés, granulés avec de l'eau, puis les granulés obtenus sont séchés et calibrés. Le stéarate de magnésium est ensuite ajouté et mélangé. Des comprimés bicouches sont préparés par compression en utilisant une presse

Manesty BL. Chaque couche contient 100 mg de granulé si bien que chaque comprimé contient 5 mg de béfloxatone et 5 mg de nicotine.

30 Exemple 3 : Capsule contenant de la béfloxatone et spray nasal contenant de la nicotine

Les comprimés contenant 10 mg de béfloxatone sont préparés selon la composition suivante :

35

	béfloxatone	6,25	왕
	lactose 150 mesh	84,15	양
	povidone	4,00	કૃ
	crospovidone	5,00	કૃ
40	stéarate de magnésium	0,50	જ
	silice colloïdale	0,10	왕

Les cinq premiers composants de chaque granulé sont mélangés, granulés avec de l'eau, séchés et calibrés. Les granulés sont ensuite mélangés avec le stéarate de magnésium et la silice colloïdale puis on remplit des capsules en gélatine de taille 2 de 160 mg des granulés ainsi préparés.

On prépare une solution pour administration nasale

contenant 50 mg de nicotine, 900 mg de chlorure de sodium,

no mg de chlorure de benzalkonium, 100 mg de EDTA sodium et

no mg d'eau stérilisée. Cette solution est filtrée et

distribuée dans des ampoules.

### Revendications

- 1. Composition pharmaceutique comprenant de la nicotine ou un ligand des récepteurs nicotiniques et un inhibiteur de la monoamine oxydase comme produit de combinaison pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps destiné au sevrage tabagique.
- 2. Composition pharmaceutique comprenant de la nicotine ou un ligand des récepteurs nicotiniques et un inhibiteur de la monoamine oxydase A ou A,B mixte réversible comme produit de combinaison pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps destinée au sevrage tabagique.

3. Composition pharmaceutique selon l'un quelconque des

revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que l'inhibiteur de la monoamine oxydase est choisi dans le groupe constitué par :

15

- 20 - parmi les IMAO de type A : la béfloxatone, le moclobémide, la brofaromine, la phénoxathine, l'esuprone, le befol, le RS 8359 (Sankyo), le T794 (Tanabé), le KP 9 (Krenitsky, USA), le E 2011 (Eisei), la toloxatone, le pirlindole, l'amiflamine, la sercloremine, la bazinaprine,
- la (-)3-[2-(3,3,3-trifluoropropy1)-3,4-dihydro-2H-1-25 benzopyran-6-yl]-5(R)-méthoxyméthyloxazolidin-2-one, la 3-(2-propylbenzofuran-5-yl)-5(R)-méthoxyméthyloxazolidin-2-one et la 3-[2-(3,3,3-trifluoropropyl)-2,3dihydrobenzofuran-5-yl]-5(R)-méthoxyméthyloxazolidin-2-one,
- 30 - parmi les IMAO de type B : le lazabemide, le milacémide, la caroxazone, l'IFO, le L-deprényl, la mofégiline, la rasagéline, la pargyline, la (S) -5-méthoxyméthyl-3-[6-(4,4,4-trifluorobutoxy)-1,2benzisoxazol-3-yl]oxazolidin-2-one et la 5-[4-(4,4,4-35 trifluorobutoxy)phényl]-3-(2-méthoxyéthyl)-1,3,4-oxadiazol-2(3H) - one,
  - parmi les IMAO de type A,B mixte : la [3(S),3a(S)]-3méthoxyméthyl-7-(4,4,4-trifluoro-3(R)-hydroxybutoxy)-3,3a,4,5-tétrahydro-1H-oxazolo[3,4-a]quinoléin-1-one, la

[3(S), 3a(S)]3-méthoxyméthyl-7-[4,4,4-trifluorobutoxy]-3,3a,4,5-tétrahydro-1*H*-oxazolo[3,4-a]quinoléine-1-one, la (*R*)-5-(méthoxyméthyl)-3-[6-(4,4,4-triflurobutoxy)

benzofuran-3-yl]oxazolidin-2-one, le (R)-5-méthoxyméthyl-3-(6-cyclopropylméthoxybenzofuran-3-yl)oxazolidin-2-one, la 3-[2-(3,3,3-trifluoropropyl)benzofuran-5-yl]-5(S)méthoxyméthyloxazolidin-2-one et la

3-(2-phénylbenzofuran-5-yl)-5(S)-méthoxyméthyloxazolidin-2-one.

10

4. Composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce qu'elle est destinée à l'administration par voie orale, nasale, parentérale, transdermique ou mixte.

15

- 5. Composition pharmaceutique selon la revendication 4, caractérisée en ce que l'un au moins ou bien de l'inhibiteur de la monoamine oxydase ou bien de la nicotine ou un récepteur des ligands nicotiniques est destinée à
- 20 l'administration transdermique.
  - 6. Composition pharamceutique selon la revendication 5, caractérisée en ce que l'administration transdermique est réalisée par patch ou timbre transdermique.

25

- 7. Composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que le lignand des récepteurs nicotiniques est choisi parmi les agonistes des récepteurs nicotiniques suivants : la cytisine, la
- lobéline, l'ABT-418, l'épibatidine, le GTS-21, le AR-R17779, le ABT-594, le ABT-089, mais aussi les agonistes ou antagonistes nicotiniques suivants :

le AN-072, l'eperisone, le bromure de rapacuronium, l'altinicline, le conantokin-G, le GW-280430, le RJR-2403,

la galantamine, le SIB 1553 A, le A-85380, la métanicotine, le RJR-2531, le RJR-2557, le DBO-83, la 9-bromo-1,2,3,4,5,6-hexahydro-8H-1,5-méthanopyrido[1,2-a] [1,5]diazocin-8-one, la 11-fluoro-1,2,3,4,5,6-hexahydro-8H-1,5-méthanopyrido[1,2-a][1,5]diazocin-8-one, la

9-phényl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-8H-1,5méthanopyrido[1,2-a][1,5]diazocin-8-one, la 9-benzyl-1,2,3,4,5,6-hexahydro-8H-1,5-méthanopyrido[1,2-a] [1,5]diazocin-8-one, la 9-acétyl-1,2,3,4,5,6hexahydro-8H-1,5-méthanopyrido[1,2-a][1,5]diazocin-8-one, la 9-(2-pyridyl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-8H-1,5méthanopyrido[1,2-a][1,5]diazocin-8-one, 9-(2,4-difluorophényl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-8H-1,5méthanopyrido[1,2-a][1,5]diazocin-8-one, la 9-(2-thiazolyl)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-8H-1,5-10 méthanopyrido[1,2-a][1,5]diazocin-8-one, 1'endo-6-(3-pyridyl)-2-azabicyclo[2.2.2]octane, l'endo-6-(5-pyrimidinyl)-2-azabicyclo[2.2.2]octane, le 6-(5-bromo-3-pyridyl)-2-azabicyclo[2.2.2]oct-5-ène, le 6-(5-éthynyl-3-pyridyl)-2-azabicyclo[2.2.2]octane, le 15  $(\pm)$  -8-méthyl-3-(3-pyridyl)-8-azabicyclo[3.2.1]oct-2-ene, le  $(\pm)$  -8-(benzyl)-3-(3-pyridyl)-8-azabicyclo[3.2.1]oct-2-ène, le  $(\pm)$ -3-(6-chloro-3-pyridinyl)-8-méthyl-8azabicyclo[3.2.1]oct-2-ene, le  $(\pm)$ -3-(8-méthyl-8azabicyclo[3.2.1]oct-2-en-3-yl)aniline, la spiro[1,3-benzodioxole-2,3'-quinuclidine], la 5-méthylspiro[1,3-benzodioxole-2,3'-quinuclidine], la 5-tert-butylspiro[1,3-benzodioxole-2,3'-quinuclidine], la  $(\pm)$  -3-(5-méthoxy-3-pyridinyl)-9-azabicyclo[3.3.1]non-2-ène, 25 la  $(\pm)$ -3-(5-méthoxy-3-pyridinyl)-9-méthyl-9azabicyclo[3.3.1]non-2-ène, la  $(\pm)$ -3-(9-méthyl-9azabicyclo[3.3.1]non-2-èn-3-yl)phénylamine, le  $(\pm)$  -3-(3-pyridinyl)-9-azabicyclo[3.3.1]non-2-ène, la  $(\pm)$  -9-méthyl-3-(3-pyridinyl)-9-azabicyclo[3.3.1]non-2-ène, le spiro[1-azabicyclo[2.2.2]octane-3-2'(3'H)-30 furo[2,3-b]pyridine]7'-oxide, la 1-(6-chloro-5méthoxypyridin-3-yl)perhydro-1,4-diazépine, la 1-(5-méthoxypyridine-3-yl)perhydro-1,4-diazépine, la 1-(5-méthoxypyridin-3-yl)perhydro-1,5-diazocine, la 3-(perhydro-1,4-diazépin-1-yl)quinoline, la 1-(6-bromopyridin-3-yl)perhydro-1,4-diazépine, la 1-(5-propoxypyridin-3-yl)perhydro-1,4-diazépine, la 4-(3-pyridinyloxy)perhydroazépine, la 2-méthyl-1,2,3,5,6,7,8,9-octahydro-5,9-méthanopyrrolo

[3,4-h][3]benzazépine-1,3-dione, la 1,3-diméthyl-1,2,3,5,6,7,8,9-octahydro-5,9-méthanoimidazo [4,5-h][3]benzazépin-2-one, la 1,2,3,5,6,7,8,9-octahydro-5,9-méthanopyrrolo[3,4-h][3] 5 benzazépine-1,3-dione, la 7,8-difluoro-2,3,4,5tétrahydro-1H-1,5-méthano-3-benzazépine, le 8-éthynyl-2,3,4,5-tétrahydro-1H-1,5-méthano-3-benzazépine-7 -carbonitrile, la 7-chloro-8-(trifluorométhyl)-2,3,4,5-tétrahydro-1H-1,5-méthano-3-benzazépine, le 8-(trifluorométhyl)-2,3,4,5-tétrahydro-1H-1,5-10 méthano-3-benzazépine-7-carbonitrile, les composés (R,R), (S,S), (R,S) et (S,R) de la 2-pyrrolidin-2-yl-2,3dihydrofuro[3,2-b]pyridine et de la 6-pyrrolidin-2-yl-6,7-dihydro-5H-2-pyrindine ainsi 15 que

- les composés répondant à la formule générale (I)

$$\begin{array}{c|c} R & & \\ \hline & & \\ X & \\ \hline & & \\ & &$$

20

30

dans laquelle

l'un des symboles X, Y et Z représente un atome d'azote, un 25 autre représente un groupe de formule  $C-R_3$  et le troisième représente un atome d'azote ou un groupe de formule  $C-R_4$ ,

 $R_3$  et  $R_4$  représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe trifluorométhyle, cyano, hydroxy,  $(C_1-C_6)$  alkyle ou  $(C_1-C_6)$  alcoxy,

R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe trifluorométhyle, cyano, hydroxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alkyle, (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-alcoxy, ou phényle éventuellement substitué par un ou deux atomes d'halogènes, par un ou deux groupes trifluorométhyle, par un groupe cyano, par un groupe nitro, par un groupe hydroxy, par un groupe (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alkyle, par un ou deux groupes (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alcoxy, par un groupe méthylènedioxy, par un groupe acétyle, par un groupe trifluorométhoxy ou par un

groupe méthylthio,

R représente un atome d'hydrogène ou un groupe  $(C_1-C_6)$  alkyle,

étant toutefois exclus les composés de formule générale (I) dans laquelle X représente un groupe de formule CH, Y et Z représentent chacun un atome d'azote, et  $R_1$  ou  $R_2$  ne représente pas un groupe phényle éventuellement substitué, – et les composés répondant à la formule générale (I)

10

20

$$\begin{array}{c|c}
 & \mathbb{R}^2 \\
 & \mathbb{N}_1 & \mathbb{N}_4 & \mathbb{N}_4
\end{array}$$
(I)

dans laquelle

15 l'un des symboles X, Y et Z représente un atome d'azote, un autre représente un groupe de formule  $C-R_3$  et le troisième représente un atome d'azote ou un groupe de formule  $C-R_4$ ,

 $R_3$  et  $R_4$  représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe trifluorométhyle, cyano, hydroxy,  $(C_1-C_6)$  alkyle ou  $(C_1-C_6)$  alcoxy,

 $R_1$  et  $R_2$  représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe trifluorométhyle, cyano, hydroxy,  $(C_1-C_6)$  alkyle,  $(C_1-C_6)$  al-

- coxy, ou phényle éventuellement substitué par un atome d'halogène, par un ou deux groupes trifluorométhyle, par un groupe cyano, par un groupe nitro, par un groupe hydroxy, par un groupe (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alkyle, par un groupe (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alcoxy, par un groupe acétyle, par un groupe méthylènedioxy, par un groupe trifluorométhoxy, par un groupe trifluorométhoxy, par un groupe méthylènedioxy, par un
- 30 groupe trifluorométhoxy, par un groupe méthylthio ou par un groupe phényle.
- 8. Composition pharmaceutique selon la revendication 4, caractérisée en ce que l'inhibiteur de la monoamine oxydase 35 est la béfloxatone.
  - 9. Composition pharmaceutique selon la revendication 4, caractérisée en ce que l'inhibiteur de la monoamine oxydase est le moclobémide.

10. Composition pharmaceutique selon la revendication 4, caractérisée en ce que l'inhibiteur de la monoamine oxydase est la (S)-5-méthoxyméthyl-3-[6-(4,4,4-trifluorobutoxy)-1,2-benzisoxazol-3-yl]oxazolidin-2-one.

PCT/FR00/00193

5

WO 00/45846

11. Composition pharmaceutique selon la revendication 4, carctérisée en ce que l'inhibiteur de la monoamine oxydase est la [3(S),3a(S)]-3-méthoxyméthyl-7-[4,4,4-trifluorobutoxy]-3,3a,4,5-tétrahydro-1H-oxazolo[3,4-a] quinoléine-1-one.

·

- 12. Composition pharamceutique selon la revendication 4, caractérisée en ce que l'inhibiteur de la monoamine oxydase est la [3(S), 3a(S)]-3-méthoxyméthyl-7-
- 15 (4,4,4-trifluoro-3(R)-hydroxybutoxy)-3,3a,4,5-tétrahydro-1H-oxazolo[3,4-a]quinoléin-1-one.
- 13. Composition pharmaceutique comprenant de la nicotine ou un ligand des récepteurs nicotiniques et un inhibiteur de 20 la monoamine oxydase.
  - 14. Composition pharmaceutique selon la revendication 13, caractérisée en ce que l'inhibiteur de la monoamine oxydase est de type A ou A,B mixte réversible.

25

- 15. Composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, pour une utilisation simultanée dans le temps, caractérisée en ce qu'elle se présente selon l'une des formes pharmaceutiques suivantes : comprimé, pilules, gélule, gomme à mâcher à libération immédiate ou prolongée, timbre transdermique ou patch, spray nasal ou pulmonaire, solution ou suspension injectable ou bien suppositoire.
- 35 16. Utilisation d'une association de nicotine ou un ligand des récepteurs nicotiniques et d'un inhibiteur de la monoamine oxydase pour la fabrication d'un médicament destiné au sevrage tabagique.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte donal Application No PCT/FR 00/00193

		PCT/FR 0	0/00193
IPC 7	SIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K45/06 A61K31/535 A61K3	1/465 A61K31/42	
1	to international Patent Classification (IPC) or to both national clas	sification and IPC	
	S SEARCHED		
IPC 7	documentation searched (classification system followed by classifi $A61K$	ication symbols)	
Document	ation searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included in the fields a	searched
Electronic	data base consulted during the international search (name of date	base and, where practical, search terms used	d)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 5 803 081 A (WILLIAMS JONNIE 8 September 1998 (1998-09-08) cited in the application column 2, line 40 -column 3, li column 4, line 13 - line 29	·	1,2,4, 13-16
Α	CINCIRIPINI P.M. ET AL: "Smoki cessation: Recent developments behavioral and pharmacologic interventions."  ONCOLOGY, (1998) 12/2 (249-260+XP002121187 page 252, column 1, paragraph 4 column 1, paragraph 2 page 255, column 3, paragraph 3 paragraph 1	in 265-270)., -page 254,	1-16
		-/	
X Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	n annex.
"A" documer conside "E" earlier documer which is citation "O" documer other m "P" documen later tha	it which may throw doubte on priority claim(s) or cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) it referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"T" later document published after the inter- or priority date and not in conflict with ti- cited to understand the principle or the invention  "X" document of particular relevance; the cite cannot be considered novel or cannot be involve an inventive step when the doci "Y" document of particular relevance; the cite cannot be considered to involve an inve document is combined with one or more ments, such combination being obvious in the art.  "&" document member of the same patent fa	national filing date the application but but underlying the almed invention be considered to underlying the almed invention almed invention unities step when the be other such docu- be to a person skilled unity
15	May 2000	23/05/2000	,
Name and ma	tiling address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,  Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Leherte, C	

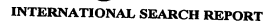




Inter onal Application No PCT/FR 00/00193

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	, ioistala to stalli 170.
A	WO 95 28934 A (HOFFMANN LA ROCHE ;ASSIST PUBL HOPITAUX DE PARIS (FR); AMREIN ROMA) 2 November 1995 (1995-11-02) cited in the application abstract; claims	1-16
(		

1



International application No. PCT/FR 00/00193

Box I Observations where certain claims were found	
Continuation of ite	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article	e 17(2)(a) for the following reasor
1. Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, r	
2. X Claims Nos.: _ because they relate to parts of the international application that do not comply with the an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	ne prescribed requirements to suc
See supplemental sheet INFORMATION FOLLOW-UP PCT/ISA/2	210
Claims Nos.:     because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second a	and third sentences of Rule 6.4(a)
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sl	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international applicati	ion, as follows:
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this intern searchable claims.	national search report covers all
<ol> <li>As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this of any additional fee.</li> </ol>	Authority did not invite payment
As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	this international search report
No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, the restricted to the invention first mentioned in the claims, it is covered by claims Nos.:	is international search report is
The additional search fees were accompanied by the applicant	's protest.
No protest accompanied the payment of additional search fees	



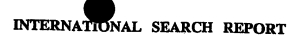


International application No. PCT/FR 00/00193

Claims 1-16 of the present application concern a pharmaceutical composition defined (inter alia) by means of the following parameters: "ligand of nicotine receptors" and "monoamine oxydase inhibitor".

In the present context, the use of said parameters is considered as leading to a lack of clarity as defined by PCT Article 6. It is impossible to compare the parameters which the applicant has chosen to use with what is disclosed in prior art. The resulting lack of clarity is such that it is not possible to carry out any exhaustive and significant search. Consequently, the search was carried out on the basis of the general inventive concept of the application and limited to those compositions mentioned in the examples.

The applicant's attention is drawn to the fact that claims, or parts of claims, concerning inventions in respect of which no search report has been established need not be the subject of a preliminary examination report (PCT Rule 66.1 (e)). The applicant is advised that the guideline adopted by the EPO acting in its capacity as International Preliminary Examining Authority is not to proceed with a preliminary examination of a subject matter unless a search has been carried out thereon. This position will remain unchanged, notwithstanding that the claims have or have not been modified, either after receiving the search report, or during any procedure under Chaper II.



information on patent family members

inte. .onal Application No PCT/FR 00/00193

Patent document cited in search repor	t	Publication date		atent family member(s)	Publication date
US 5803081	A	08-09-1998	US AU BR CA CN EP WO	5845647 A 4048297 A 9711622 A 2262866 A 1231583 A 0967898 A 9805226 A	08-12-1998 25-02-1998 18-01-2000 12-02-1998 13-10-1999 05-01-2000 12-02-1998
WO 9528934	Α	02-11-1995	AU	2446895 A	16-11-1995

# 'RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



De de Internationale No PCT/FR 00/00193

		PCT/FR 0	)/00193						
A. CLASSEI CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K45/06 A61K31/535 A61K31/46	5 A61K31/42							
Selon la clas	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	ation nationale et la CIB							
	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE								
CIB 7	ton minimale consultée (système de classification suivi des symboles d A61K	de classement)							
	Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche								
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)									
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS								
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indication	des passages pertinents	no. des revendications visées						
X	US 5 803 081 A (WILLIAMS JONNIE R 8 septembre 1998 (1998-09-08) cité dans la demande colonne 2, ligne 40 -colonne 3, li colonne 4, ligne 13 - ligne 29	·	1,2,4, 13-16						
А	CINCIRIPINI P.M. ET AL: "Smoking cessation: Recent developments in behavioral and pharmacologic interventions."  ONCOLOGY, (1998) 12/2 (249-260+265 XP002121187 page 252, colonne 1, alinéa 4 -page colonne 1, alinéa 2	ge 254,	1-16						
	page 255, colonne 3, alinéa 3 -col alinéa 1	onne 4,							
	-/	<b>/_</b> _							
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de	brevets sont indiqués en annexe						
"A" docume	ent définiseant l'état général de la technique, non léré comme particulièrement pertinent	" document uitérieur publié après la c date de priorité et n'appartenenan technique pertinent, mais cité pou ou la théorie constituant la base d	pas à l'état de la comprendre le principe						
ou apr "L" docume priorite autre e "O" docume une e "P" docume	en cale date en cale date en cale date en touvant jeter un doute sur une revendication de é ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à uposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	<ul> <li>document particulièrement pertinent; l'Invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément</li> <li>document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive torsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier</li> <li>document qui fait partie de la même famille de brevets</li> </ul>							
	elle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rappo	*-*						
	5 mai 2000	23/05/2000							
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisé							
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31–70) 340–3016	Leherte, C							

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Des de Internationale No PCT/FR 00/00193

atégorie °	identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pe	rtinents	no. des revendications visée
	WO 95 28934 A (HOFFMANN LA ROCHE ; ASSIST PUBL HOPITAUX DE PARIS (FR); AMREIN ROMA) 2 novembre 1995 (1995-11-02) cité dans la demande abrégé; revendications		1-16
,			

mande internationale n°

PCT/FR 00/00193

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Cadre I Observations – lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
Les revendications nos     se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
2. X Les revendications nos — se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:  Voir feuille supplémentaire SUITE DES RENSEIGNEMENTS PCT/ISA/210
Ton realine supprementative source successions was a supprementative source supprementative su
3. Les revendications nos sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations – lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3. Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n os
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n os
Remarque quant à la réserve Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposan  Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

# SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

Suite du cadre I.2

Les revendications 1-16 présentes ont trait à une composition pharmaceutique définie (entre autres) au moyen des paramètres suivants: "ligand des récepteurs nicotiniques" et "inhibiteur de la monoamine oxydase".

L'utilisation de ces paramètres est considérée, dans le présent contexte, comme menant à un manque de clarté au sens de l'Article 6 PCT. Il est impossible de comparer les paramètres que le déposant a choisi d'utiliser avec ce qui est révélé dans l'état de la technique. Le manque de clarté qui en découle est tel q'une recherche significative complète est impossible. Par conséquent, la recherche a été effectué selon l'idée inventive générale de la demande et a été limitée aux compositions mentionnés dans les exemples de la description.

L'attention du déposant est attirée sur le fait que les revendications, ou des parties de revendications, ayant trait aux inventions pour lesquelles aucun rapport de recherche n'a été établi ne peuvent faire obligatoirement l'objet d'un rapport préliminaire d'examen (Règle 66.1(e) PCT). Le déposant est averti que la ligne de conduite adoptée par l'OEB agissant en qualité d'administration chargée de l'examen préliminaire international est, normalement, de ne pas procéder à un examen préliminaire sur un sujet n'ayant pas fait l'objet d'une recherche. Cette attitude restera inchangée, indépendamment du fait que les revendications aient ou n'aient pas été modifiées, soit après la réception du rapport de recherche, soit pendant une quelconque procédure sous le Chapitre II.





Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Des. de Internationale No PCT/FR 00/00193

Document brevet cité au rapport de recherch		Date de publication		nbre(s) de la le de brevet(s)		Date de publication
US 5803081	A	08-09-1998	US	5845647	A	08-12-1998
			AU	4048297	Α	25-02-1998
			BR	9711622	Α	18-01-2000
			CA	2262866	Α	12-02-1998
			CN	1231583	Α	13-10-1999
			EP	0967898	Α	05-01-2000
			WO	9805226	Α	12-02-1998
WO 9528934	Α .	02-11-1995	AU	2446895	Α	16-11-1995

# THIS PAGE BLANK (USPTO)